

PANADOL SINUS

Información del producto

Cada tableta contiene:

Acetaminofén 500 mg Analgésico (alivia el dolor) / Antipirético (baja la fiebre); Maleato de Clorfeniramina 2 mg (Antihistamínico); Clorhidrato de Fenilefrina 5 mg (Descongestionante nasal).

Dosis

Adultos y niños \geq 12 años: Tome dos tabletas cada 6 horas. Dosis máxima: 8 tabletas en 24 horas. Ancianos: Tome dos tabletas cada 6 horas. Dosis máxima: 6 tabletas en 24 horas. Niños (menores de 12 años): No usar. No exceder la dosis indicada y no tomar con una frecuencia mayor a cada 6 horas. No utilizar por más de 5 días, si sus síntomas no mejoran, o el dolor y fiebre persisten por más de 3 días, en caso de estar embarazada, tratando de quedar embarazada o amamantando, consulte con su médico. No exceder la dosis indicada o la frecuencia de las dosis. Utilice siempre la menor dosis efectiva y en el menor tiempo para aliviar los síntomas. Este medicamento puede causar somnolencia, mareos, visión nublada o discapacidad psicomotora. No se debe conducir u operar maquinaria hasta estar seguro de que no se está siendo afectado por estos efectos.

Contraindicaciones

No utilice si es alérgico al acetaminofén, fenilefrina, clorfeniramina o a cualquier ingrediente. Está tomando o ha tomado en las últimas 2 semanas medicamentos llamados inhibidores de la monoamino oxidasa (IMAO).

Advertencias y recomendaciones

Contiene Acetaminofén. No tomar con cualquier otro medicamento para el alivio de la tos, gripe y resfrío, congestión o nariz tapada, no tome alcohol (vino, cerveza, licores) mientras esté tomando este medicamento. Evite combinarlos o limite la cantidad de acetaminofén que toma. No tome más de la dosis recomendada de este medicamento ya que una sobredosis de acetaminofén puede causar daño grave a su hígado. Lea y siga siempre las instrucciones del empaque. **Consulte un médico antes de usar si:** tiene problemas de hígado o riñón, tiene una infección severa, está severamente desnutrido, severamente por debajo de su peso apropiado o es un tomador crónico de grandes cantidades de alcohol, ya que esto podría aumentar el riesgo de acidosis metabólica. Tiene las siguientes condiciones: enfermedad cardíaca, presión sanguínea alta, hipertiroidismo, agrandamiento de la próstata, diabetes, glaucoma, un tumor cerca del riñón, convulsiones, enfermedad de los vasos sanguíneos, asma, bronquitis, o enfermedad pulmonar crónica.

Interacción con otros medicamentos

Consulte a su médico si: está tomando medicamentos para controlar la presión arterial (beta bloqueadores), antidepresivos (tricíclicos-amitriptilina), digoxina para enfermedad cardíaca, para la migraña aguda (ergotamina, metisergida), para la ansiedad o para dormir, fenitoína para epilepsia, que contengan anfetaminas o para perder peso (anorexígenos), antialérgicos, warfarina o similares utilizados como anticoagulantes

Reacciones adversas

Al utilizar este medicamento puede experimentar: somnolencia, sedación, nerviosismo, dificultad para dormir, fatiga, mareos, dificultad para concentrarse, falta de coordinación, dolor de cabeza, visión borrosa, boca seca, aumento de la presión arterial, sensación de estar enfermo (náuseas) y vómitos. Ancianos son propensos a desarrollar efectos adversos con este medicamento. Los cuidadores no deben administrar a ancianos con confusión.

Deje de usar este producto y consulte a su médico inmediatamente si usted experimenta: reacciones alérgicas como erupción cutánea, picazón, enrojecimiento, algunas veces con dificultad para respirar o inflamación de la boca, ojos, labios, lengua, garganta y cara, o sensación de desmayo, que puede conducir a la pérdida de la conciencia. Descamación de la piel, o úlceras bucales. Problemas para respirar luego de tomar ácido acetilsalicílico o antiinflamatorios no esteroideos y experimenta reacciones similares con este producto. Ha presentado moretones inexplicables o hemorragias. Pérdida de visión, que puede ser debido a presión anormalmente alta en el ojo. Pulso acelerado o latidos cardíacos irregulares. Usted experimenta dificultad al orinar. Reacciones en piel como el Síndrome de Stevens- Johnson, Necrólisis Epidérmica Tóxica o Pustulosis Exantemática Generalizada Aguda. Estas reacciones son raras.

Sobredosis

No exceda la dosis recomendada. En caso de sobredosis accidental: Consulte inmediatamente con el médico, aunque no presente síntomas, debido al riesgo de daño en el hígado.

Información adicional

No conduzca ni opere maquinarias, ya que este producto puede causar somnolencia, mareos, visión borrosa o deterioro psicomotor. Mantener fuera del alcance y vista de los niños. Almacenar por debajo de 30°C. Úselo sólo si el sobre está intacto. Venta libre. Vía oral. Para mayor información, reporte de eventos adversos o quejas de producto contacte a GSK al correo electrónico fv.aecaricam@gsk.com o a los teléfonos: Costa Rica: (506) 4055-4242, Honduras: (504) 2540-1638, Guatemala: (502) 2376-1930, El Salvador: (503) 2136-7801, Panamá: (507) 833-6768, Nicaragua: (505) 2722-2215 / (505) 2722-2339. www.panadol.com

Registros Sanitarios: Costa Rica: / El Salvador: F015507052008 / Guatemala: PF-40759 / Honduras: HN-M-0119-0205 / Nicaragua: 011001900708 / Panamá: 64211

Manufacturado por

Haleon Panamá, S.A., Panamá. Marcas registradas de propiedad o licenciadas por GSK ©2025 Haleon o licenciante.